(1) Veröffentlichungsnummer:

0 163 249

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 85106279.4

(22) Anmeldetag: 22.05.85

(5) Int. Cl.⁴: C 12 N 15/00 C 12 P 21/02, C 07 K 13/00 C 12 N 1/20

//(C12N1/20, C12R1:19)

(30) Priorität: 29.05.84 DE 3419995

(4) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 04.12.85 Patentblatt 85/49

(4) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

(1) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

(7) Erfinder: Engels, Joachim, Dr. Feldbergstrasse 1

D-6242 Kronberg/Taunus(DE)

(7) Erfinder: Uhlmann, Eugen, Dr. Washington Street 287 Belmont Mass. 02178(US)

72 Erfinder: Wengenmayer, Friedrich, Dr. Am Seyenbach 38 D-6238 Hofheim am Taunus(DE)

(2) Erfinder: Müllner, Hubert, Dr. Pestalozzistrasse 4 D-6233 Kelkheim (Taunus)(DE)

(2) Erfinder: Winnacker, Ernst-Ludwig, Prof. Dr. Dail'Armi-Strasse 41a D-8000 München 19(DE)

22 Erfinder: Mertz, Ronald, Dr. Ursulastrasse 5 D-8000 München 40(DE)

(2) Erfinder: Okazaki, Hiroshi, Dr. 11-15, Yayoicho 6-chome Nakano-ku Tokyo(JP)

(6) Gentechnologisches Verfahren zur Herstellung von Human-Interleukin-2 und Mittel zur Durchführung dieses Verfahrens.

(5) Mit Hilfe einer synthetischen DNA-Sequenz kann in einem gentechnologischen Verfahren Human-Interleukin-2 gewonnen werden. Das Gen wird vorteilhaft in Form mehrerer Fragmente synthetisiert, die enzymatisch zu größeren Teilsequenzen ligiert werden, welche in Hybridplasmide eingebaut und in Wirtsorganismen emplifiziert werden. Nach Reisolierung der Teilsequenzen werden diese zum Gesamtgen vereinigt, in ein Hybridplasmid eingebaut und dieses in einem Wirtsorganismus zur Expression gebracht.

5

Dr.KL/cr

Gentechnologisches Verfahren zur Herstellung von Human-Interleukin-2 und Mittel zur Durchführung dieses Verfahrens

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Human-Interleukin-2 und davon abgeleitete Polypeptide mit biologischer und immunologischer Aktivität von Human-Interleukin-2, chemisch synthetisierte Gene, die diese Peptide codieren sowie geeignete Vektorkonstruktionen und Wirtsorganismen zur Expression dieser Polypeptide.

Human-Interleukin-2, im folgenden "IL-2", ist ein Polypeptid aus 133 Aminosäuren. Die DNA-Sequenz des menschlichen IL-2 sowie dessen gentechnologische Synthese sind in der Europätichen Patentanmeldung mit der Veröffentlichungsnummer EP 0 091 539 Al beschrieben (Amino Acid Sequence II der Fig. 2b). Dieser Synthese liegt eine aus Säugetierzellen isolierte mRNA zugrunde, welche in cDNA überführt, in Vektoren eingebaut und in Wirtszellen, darunter auch E.coli, zur Expression gebracht wurde.

Bakterien, insbesondere E.coli, sind aus einer Reihe von Gründen bevorzugte Wirtszellen für die gentechnische

20 Produktion von Polypeptiden. Gene eukaryotischer Zellen, die __ wie in der genannten Patentanmeldung beschrieben - durch _ Reverse Transcriptase aus mRNA erhalten wurden, werden häufig nach Einbau in Plasmide und Transformation in Bakterien nur unbefriedigend exprimiert. Die Erfindung betrifft

25 _ deshalb eine synthetische DNA-Sequenz, die für IL-2 codiert, welche besonders vorteilhaft in E.coli zur Expression eines Polypeptids mit IL-2-Aktivität führt. Ferner umfaßt die Erfindung solche DNA-Sequenzen, die gegen die synthetische _ DNA-Sequenz hybridieren und die sich aus dieser durch ein- fache oder multiple Substitionen, Deletionen oder Inser-

tionen von Basen ableiten. Der Austausch, die Insertion oder die Deletion von Codons oder eine Kombination davon führt zu Peptiden mit einer oder mehreren ausgetauschten Aminosäure(n) oder zu längeren oder kürzeren IL-2-Derivaten, die ebenfalls Gegenstand der Erfindung sind. Diese Polypeptide mit der biologischen oder immunologischen Aktivität des IL-2 können in ihren Eigenschaften derart verändert sein, daß die Stabilität des Peptids erhöht ist, die Lipophilie des Polypeptids zugunsten einer besseren Löslichkeit verändert ist, die 10 Applikation als Arzneimittel erleichtert ist oder aber die biologische Aktivität erhöht ist.

5

Der genetische Code ist bekanntlich "entartet", d.h. daß nur für zwei Aminosäuren eine einzige Nucleotid-Sequenz 15 codiert, während den restlichen 18 genetisch codierbaren Aminosäuren 2 bis 6 Tripletts zuzuordnen sind. Von den hierdurch gegebenen Variationsmöglichkeiten machen jedoch die Wirtszellen unterschiedlicher Spezies nicht immer den gleichen Gebrauch. Für die Synthese der Gene besteht somit eine unübersehbare Vielfalt von Codon-Möglichkeiten. · 20

Es wurde nun gefunden, daß die DNA-Sequenz I (Anhang), die für die gesamte Aminosäurensequenz 1-133 von IL-2 codiert, sowie die zur Synthese der Sequenz I benutzten DNA-25 Teilsequenzen (Sequenz II, Anhang, mit den Teilsequenzen IIa (IL 2-I) his II d (IL 2-IV) besonders vorteilhaft für die gentechnologische Synthese von IL-2 sind. Am 5'-Ende des codierenden Stranges der DNA-Sequenz I befindet sich eine "überhängende" DNA-Sequenz, beispielsweise entsprechend der 30 Restriktionsendonuclease Eco RI, am 3'-Ende des codierenden Stranges dagegen eine andere einzelsträngige, überhängende Sequenz, beispielsweise entsprechend dem Restriktionsenzym Sal I. Diese beiden unterschiedlichen Erkennungssequenzen gewährleisten die Insertion der DNA in Plasmide in der gewünschten Orientierung. Selbstverständlich können auch andere überstehende Sequenzen gewählt werden, die Schnittstellen im vorgesehenen Vektor entsprechen.

Diese Erkennungssequenzen erlauben nicht nur die Reisolierung der DNA aus einem Vektor durch Schneiden mit den
entsprechenden Enzymen, beispielsweise Eco RI und SalI, sondern auch zahlreiche Modifikationen der DNA wie Entfernung
der einzelsträngigen Bereiche, beispielsweise mit Mung BeanNuclease, völliges oder teilweises Auffüllen des kürzeren
Endes, beispielsweise mit Kleenow-Polymerase, oder die
Addition geeigneter Adapter oder Linker. Die überlappenden
Enden sind daher außerordentlich vorteilhaft für den Einbau
der erfindungsgemäßen DNA in Expressionsvektoren.

15

Zwischen diesen Erkennungssequenzen und den Codons für die Aminosäurefolge befindet sich am 5'-Ende des codierenden Stranges das Codon für die Aminosäyre Methionin (das in der DNA-Sequenz I mit O beziffert ist). Alternativ hierzu kann 20 eine Praesequenz (auch Signal- oder leader-Sequenz genannt), eines bakteriellen oder sonstigen wirtseigenen Proteins stehen (Ubersichtsartikel: Perlman und Halvorson; J. Mol. Biol. 167 (1983), 391), welche die Sekretion des gewünschten Polypeptids aus dem Cytoplasma bewirkt und bei 25 diesem Exkretionsprozeß von einer in der Wirtszelle natürlich vorkommenden Signal-Peptidase abgespalten wird. Am Ende des codierenden Stranges folgt bzw. folgen dann auf das für Threonin codierende Triplett 133 ein bzw. vorzugsweise zwei Stop-Triplett(s). Im Anhang ist die DNA-Sequenz I, welche 30 die Nucleotide 9 bis 407 (Aminosäuren 1-133) umfaßt. im Zusammenhang mit der Nucleotidsequenz 1 bis 8 (überstehende Sequenz gemäß Eco RI und Met-Codon) und zwei Stop-Codons (Nucleotide 408 bis 413) sowie der überstehenden Sequenz gemäß Sall dargestellt. Die zwei Stop-Codons stellen eine 35 bevorzugte Ausführungsform der Erfindung dar. Sie gewähr-

346

65

221

leisten, daß selbst bei hoher Proteinsyntheserate die Moleküle am gewünschten Ende "abgeschnitten" werden und keine "Fusionsproteine" gebildet werden.

Pst I, Xba I und Sac I (Nucleotide 69-74, 182-187 und 291-296 des codierenden Stranges der DNA-Sequenz I) ermöglichen die Subklonierung von vier Genfragmenten IL 2-I bis IL 2-IV, die in gut untersuchten Klonierungsvektoren, wie etwa pUC 12, eingebaut werden können. Zusätzlich wurden innerhalb des Strukturgens eine Reihe von weiteren singulären Erkennungssequenzen für Restriktionsenzyme eingebaut, die einerseits einen Zugang zu Teilsequenzen des IL-2 schaffen und andererseits die Durchführung von Variationen erlauben:

15

Nar I

Sau 96 I

Scr FI

35 Pvu I

Position des ersten Erkennungs-Restriktionsenzym Nukleotids der Ersequenz kennungssequenz (codierender Strang) -31 51 20 8 GGCGCC Aha II 65 GGACC Ava II 8 GGCGCC Ban I 291 GAGCTC Ban II 59 GCTGC Bbv I 25 221 CCTGG Bst NI 226 . CTCAG Dde I 59 GCTGC Fnu 4HI 8 GGCGCC Hae II 9 GCGC 30 Hha I 35 GACTC Hinf I 373 TCACC Hph I 117 ACGCGT Mlu I 8

GGCGCC

CGATCG

GGACC

CCTGG

Die DNA-Sequenz I läßt sich aus 38 Oligonucleotiden unterschiedlicher Länge aufbauen (siehe DNA-Sequenz II), indem diese zunächst chemisch synthetisiert und dann über "sticky ends" von 4 bis 9 Nucleotiden enzymatisch verknüpft werden.

Bei der DNA-Sequenz I wurde weiterhin berücksichtigt, daß bei denjenigen Aminosäuren, denen mehrere Codons zuzuordnen sind, diese nicht gleichwertig sind, sondern vielmehr in der jeweiligen Wirtszelle wie E. coli unterschiedliche Präferenzen zeigen. Weiterhin wurden palindromische Sequenzen auf ein Mindestmaß reduziert.

Die Genstruktur der DNA-Sequenz I ist somit leicht aus relativ kleinen Bausteinen zugänglich, ermöglicht die Sub15 klonierung von vier Genfragmenten in gut bekannte Vektoren und erlaubt deren Kombination zum Gesamtgen. Die singulären Erkennungssequenzen für Restriktionsenzyme erleichtern außerordentlich die Bildung von Verlängerungen, Veränderungen und Verkürzungen des Proteinmoleküls.

Verlängerungen werden nach Umsetzung mit dem jeweiligen
Restriktionsenzym durch Addition geeigneter, chemisch synthetisierter DNA-Moleküle erhalten. Veränderungen werden
durch Herausschneiden einzelner Abschnitte der DNA mit geeigneten Restriktionsenzymen und Ersetzen durch andere, chemisch gewonnene DNA-Sequenzen erhalten. Verkürzungen können
nach Spaltung mit dem jeweiligen Restriktionsenzym durch Umsetzung mit Nucleasen erhalten werden.

Die biologische Aktivität der verlängerten, veränderten oder verkürzten Moleküle kann in einem biologischen Testsystem geprüft werden, beispielsweise durch Induktion des Zell-wachstums einer T-Zell-Population, die von der Anwesenheit des IL-2 im Medium für die Vermehrung streng abhängig ist.

Der Einbau der synthetischen Gene bzw. Genfragmente in Klonierungsvektoren, beispielsweise in handelsübliche Plasmide wie pUC 12 bzw. andere allgemein zugängliche Plasmide wie ptac 11, ptrp Hl und pKK 177.3, erfolgt in an sich bekannter Weise. Auch können die chemisch synthetisierten Gene zuvor mit geeigneten chemisch synthetisierten Kontrollregionen versehen werden, die eine Expression der Proteine ermöglichen. Hierzu kann auf das Lehrbuch von Maniatis (Molecular Cloning, Maniatis et al., Cold Spring Harbor, 1982) verwiesen werden. Die Transformation der so erhaltenen Hybridplasmide in geeignete Wirtsorganismen, vorteilhaft E. coli, ist ebenfalls an sich bekannt und in dem vorstehend genannten Lehrbuch eingehend beschrieben.

5

Die erfindungsgemäß erhaltenen Genfragmente IL 2-I bis IL 2-IV, die damit erhaltenen Hybridplasmide und die transformierten Wirtsorganismen sind ebenfalls neu und Gegenstand der Erfindung. Dasselbe gilt für aus der DNA-Sequenz I abgewandelte neue DNA-Sequenzen. Weitere Ausgestaltungen der 20 Erfindung sind in den Patentansprüchen niedergelegt.

In den folgenden Beispielen werden noch einige Ausgestaltungen der Erfindung im einzelnen erläutert, woraus sich die Vielzahl der möglichen Abwandlungen und Kombinationen für den Fachmann ergeben. Prozentangaben beziehen sich hierbei auf das Gewicht, wenn nichts anderes angegeben ist.

Beispiele

- 1. Chemische Synthese eines einzelsträngigen Oligonucleotids
- Am Beispiel des Genbausteins Ia, der die Nucleotide 1-17 · 5 des codierenden Strangs umfaßt, wird die Synthese der Genbausteine erläutert. Nach bekannten Methoden (M.J. Gait et al., Nucleic Acids Res. 8 (1980) 1081-1096)) wird das am 3'-Ende stehende Nucleosid, im vorliegenden Falle also Cytidin (Nucleotid Nr. 17), an Kieselgel 10 ((R)FRACTOSIL, Firma Merck) über die 3'-Hydroxyfunktion covalent gebunden. Hierzu wird zunächst das Kieselgel unter Abspaltung von Ethanol mit 3-(Triethoxysilyl)propylamin umgesetzt, wobei eine Si-O-Si-Bindung entsteht. Das Cytidin wird als N4-Benzoyl-3'-0-succinoyl-15 5'-dimethoxytritylether in Gegenwart von Paranitrophenol und N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid mit dem modifizierten Träger umgesetzt, wobei die freie Carboxygruppe der Succinoylgruppe den Aminorest der Propylaminogruppe acyliert. 20

In den folgenden Syntheseschritten wird die Basenkomponente als 5'-0-Dimethoxytrityl-nucleosid-3'-phosphorigsäuremonomethylester-dialkylamid oder -chlorid eingesetzt, wobei das Adenin als N6-Benzoyl-Verbindung, das Cytosin als N4-Benzoyl-Verbindung, das Guanin als N2-Isobutyryl-Verbindung und das keine Aminogruppe enthaltende Thymin ohne Schutzgruppe vorliegen.

- 50 mg des polymeren Trägers, der 2 μmol Cytosin gebunden enthält, werden nacheinander mit den folgenden Agentien behandelt:
 - a) Nitromethan,

25

b) gesättigte Zinkbromidlösung in Nitromethan mit 1 %

Wasser,

- c) Methanol,
- d) Tetrahydrofuran,
- e) Acetonitril,
- f) 40 μmol des entsprechenden Nucleosidphosphits und 200 μmol Tetrazol in 0,5 ml wasserfreiem Acetonitril (5 Minuten),
 - g) 20 % Acetanhydrid in Tetrahydrofuran mit 40 % Lutidin und 10 % Dimethylaminopyridin (2 Minuten),
- 10 h) Tetrahydrofuran,
 - i) Tetrahydrofuran mit 20 % Wasser und 40 % Lutidin,
 - j) 3 % Jod in Kollidin/Wasser/Tetrahydrofuran im Volumenverhältnis 5:4:1,
 - k) Tetrahydrofuran und
- 15 1) Methanol.

20

25

30

35

Unter_"Phosphit" wird hierbei der Desoxyribose-3'-monophosphorigsäure-monomethylester verstanden, wobei die
dritte Valenz durch Chlor oder eine tertiäre Aminogruppe, beispielsweise einen Morpholinorest, abgesättigt
ist. Die Ausbeuten der einzelnen Syntheseschritte können
jeweils nach der Detritylierungsreaktion b) spektrophotometrisch durch Messung der Absorption des Dimethoxytritylkations bei einer Wellenlänge von 496 nm bestimmt
werden.

Nach abgeschlossener Synthese des Oligonucleotids werden die Methylphosphatschutzgruppen des Oligomers mit Hilfe von p-Thiokresol und Triethylamin abgespalten.

Anschließend wird durch 3-stündige Behandlung mit Ammoniak das Oligonucleotid vom festen Träger abgetrennt. Eine 2- bis 3-tägige Behandlung der Oligomeren mit konzentriertem Ammoniak spaltet die Aminoschutzgruppen der Basen quantitativ ab. Das so erhaltene Rohprodukt wird durch Hochdruckflüssigkeitschromatographie (HPLC) oder durch Polyacrylamid-Gelelektrophorese gereinigt.

- Ganz entsprechend werden auch die übrigen Genbausteine Ib-IVj synthetisiert, deren Nucleotidfolge aus der DNA-Sequenz II hervorgeht.
- 2. Enzymatische Verknüpfung der einzelsträngigen Oligonucleotide zu den Genfragmenten IL 2-I bis IL 2-IV.

Zur Phosphorylierung der Oligonucleotide am 5'-Terminus wurde je 1 nmol der Oligonucleotide Ia und Ib mit 5 nmol Adenosintriphosphat mit vier Einheiten T4-Polynucleotid-

- Kinase in 20 µl 50 mM Tris-HCl-Puffer (pH 7,6), 10 mM Magnesiumchlorid und 10 mM Dithiothreitol (DTT) 30 Minuten bei 37°C behandelt (C.C. Richardson, Progress in Nucl. Acids Res. 2 (1972) 825). Das Enzym wird durch fünfminütiges Erhitzen auf 95°C desaktiviert.
- Anschließend werden die Oligonucleotide Ia und Ib gegeneinander hybridisiert, indem man sie in wäßriger Lösung 2 Minuten auf 95°C erhitzt und dann langsam auf 5°C abkühlt.
- Analog werden die Oligonucleotide Ic und Id sowie Ie und If phosphoryliert und paarweise hybridisiert. Für das Subfragment IL 2-II werden die Oligonucleotide IIa-mit IIb usw. bis IIi mit IIJ, für das Subfragment IL 2-III die Oligomeren IIIa mit IIIb usw. bis IIIk mit IIIl und für das Subfragment IL 2-IV die Oligomeren IVa mit IVb usw. bis IVi mit IVJ phosphoryliert und paarweise hybridisiert.

Die so erhaltenen drei Oligonucleotidpaare für das Genfragment IL 2-I, die fünf Oligonucleotidpaare

für die Genfragmente IL 2-II und IL 2-IV sowie die sechs Oligonucleotidpaare für das Genfragment IL 2-III werden jeweils wie folgt ligiert:

- Die doppelsträngigen Nucleotide werden vereinigt und in jeweils 40 µl 50 mM Tris-HCl-Puffer, 20 mM Magnesiumchlorid und 10 mM DTT mit Hilfe von 100 Einheiten T4-DNA-Ligase bei 15°C im Laufe von 16 Stunden ligiert.
- Die Reinigung der Genfragmente IL 2-I bis IL 2-IV erfolgt durch Gelelektrophorese auf einem 10%igen Polyacrylamid-gel (ohne Harnstoffzusatz, 20 · 40 cm, 1 mm Dicke), wobei als Markersubstanz ØX 174 DNA (Fa. BRL), geschnitten mit Hinf I, oder pBR 322, geschnitten mit Hae III, diente.
 - 3. Herstellung von Hybridplasmiden, die die Genfragmente IL 2-I bis IL 2-IV enthalten

₹.

20 a) Einbau des Genfragmentes IL-2-I in pUC 12

25

30

35

Das Plasmid pUC 12 entspricht dem Plasmid pUC 8

(Vieira et al., Gene 19 (1982) 259-268; Messing et al., ibid. 269-276), enthält allerdings einen etwas vergrößerten Polylinker mit den zusätzlichen Restriktionsstellen für die Enzyme XbaI und SacI (Norrander et al., Gene 26 (1983) 107-106). Das Plasmid wird mit den Enzymen EcoRI und PstI inkubiert. Hierdurch wird ein etwa 40 Basenpaare großes Polynucleotid aus dem Plasmid herausgeschnitten. Die Abtrennung dieses Fragments vom geöffneten Plasmid gelingt entweder durch Chromatographie an (R)SEPHADEX G50 oder durch Elektrophorese an 1,5 %iger Agarose in bekannter Weise (Maniatis). Auf eine Abtrennung des Fragments kann auch verzichtet werden, da Plasmide mit

der Insertion von IL 2-I leicht durch Ausplattieren erkannt werden können (wie im folgenden ausgeführt wird):

In das geöffnete Plasmid wird das Fragment IL 2-I wie folgt enzymatisch eingesetzt, wobei das Plasmid p 145/3 (Figur 1) gebildet wird:

10

15

20

25

30

Die DNA wird in einer Mischung aus 50 mM Tris (pH 7,6), 5 mM ATP, 5 mM Dithiothreitol (DTT), 5mM MgCl₂ und ca. 100 Einheiten T4 DNA-Ligase 16 Stunden bei 12°C ligiert. Anschließend wird das Plasmid in E.coli K 12 (JM 103), kompetent gemacht mit 70 mM CaCl₂, transformiert.

Bakterien, die das Plasmid p 145/3 enthalten, können auf Agar-Platten mit 50 µg/ml Ampicillin, 1 mM Isopropyl-Thiogalactosid (IPTG) und 2 % 5-Brom-4-chlor-3-indolyl-6-D-galactosid (X-Gal) als "weiße" Kolonie entdeckt werden. Eventuell noch unverändertes oder nicht vollständig geschnittenes Plasmid pUC 12 verursacht "blaue" Bakterienkolonien. Etwa fünf der weißen Bakterienklone werden kultiviert und die enthaltenen Plasmide in bekannter Weise (Maniatis) isoliert.

Die Größe der Insertion wird durch Inkubation mit den Restriktionsenzymen PstI und EcoRI und anschließende Elektrophorese auf 10%igem Polyacrylamidgelen überprüft. Hierauf erfolgt eine Sequenzierung der Insertion nach Maxam und Gilbert (Methods Enzymol. 65 (1980) 499) oder Sanger und Coulson (J. Mol. Biol. 94 (1975) 441).

b) Einbau des Genfragments IL 2-II in pUC 12

Analog zu a) wird das Plasmid pUC 12 mit den Restriktionsenzymen Pst I und Xba I umgesetzt und, ggf. nach Abtrennung des entstandenen Oligonucleotids, das Fragment IL 2-II enzymatisch eingebaut. Es entsteht das Plasmid p 147/1 (Figur 2).

c) Einbau des Genfragments IL 2-III in pUC 12

10

Analog zu a) wird das Plasmid pUC 12 mit den Restriktionsenzymen Xba I und Sac I umgesetzt und das Fragment IL 2-III enzymatisch eingebaut. Es entsteht das Plasmid p 138/25 (Figur 3).

15

20.

d) Einbau des Genfragments IL 2-IV in puc 12

Analog zu a) wird das Plasmid pUC 12 mit den Restriktionsenzymen Sac I und Sal I geschnitten und das Fragment IL 2-IV enzymatisch eingebaut. Es entsteht das Plasmid p 143/1 (Figur 4).

4. Verknüpfung der Genfragmente

Nach Vermehrung der Plasmide p 145/3, p 147/1, p 138/25 und p 143/1 und Bestätigung der Sequenz werden die Subfragmente IL 2-I bis IL 2-IV erneut mit den entsprechenden Restriktionsenzymen herausgeschnitten und durch Elektrophorese auf Polyacrylamid abgetrennt. Nach Eintauchen der Gele in eine wäßrige Lösung von Ethidiumbromid werden die Banden unter UV-Licht identifiziert, herausgeschnitten und die DNA in bekannter Weise eluiert (Maniatis).

35 Die Subfragmente IL 2-I bis IL 2-IV werden wie unter 3 a)

beschrieben enzymatisch verknüpft und in das durch Umsetzen mit den Restriktionsenzymen Eco RI und Sal I geöffnete Plasmid pUC 12 eingebaut. Man erhält das Hybridplasmid p 159/6 (Figur 5), dessen Sequenz nochmals durch Analyse bestätigt wird.

5. Konstruktion von Hybridplasmiden für die Expression der DNA-Sequenz I

5 .

- a) Einbau in pKK 177.3 10 Das Expressionsplasmid pKK 177.3 (Plasmid ptac 11. Amman et al., Gene 25 (1983) 167, bei dem in die Eco RI-Erkennungsstelle synthetisch eine Sequenz eingebaut wurde, die eine Sal I-Schnittstelle enthält) wird mit den Restriktionsenzymen Eco RI und Sal I 15 geöffnet. Aus dem Plasmid p 159/6 (Figur 5) wird die DNA-Sequenz I mit den Restriktionsenzymen Eco RI und Sal I herausgeschnitten und auf Polyacrylamid oder 2%ige niedrig-schmelzende (low melting) Agarose gegeben, von der Plasmid-DNA abgetrennt und die Inser-20 tion wiedergewonnen (Maniatis). Durch Ligation des aufgeschnittenen Plasmids pKK 177.3 mit der DNA-Sequenz I wird ein Hybridplasmid geschaffen, bei dem der Insertion eine Expressions- bzw. Regulationsregion vorgeschaltet ist. Nach Zugabe eines geeigneten 25 Induktors wie IPTG wird eine mRNA gebildet, die zur Expression des Polypeptids entsprechend der DNA-Sequenz I führt.
- 30 b) Einbau in p trp H1

 Das Expressionsplasmid p trp H1 (Amann et al., Gene
 25 (1983) 167-178) enthält die Kontrollelemente des

Trp-Operons (Promotor, Operator), gefolgt von einer Hind III-Restriktionsstelle (Fig. 6).

Nach Isolieren der DNA-Sequenz I aus p 159/6 werden die überstehenden Enden mit Mung Bean Nuclease nach Angaben des Herstellers (PL Biochemicals) abgebaut. p trp Hl wird mit Hind III geöffnet und die überstehenden Enden ebenfalls mit Mung Bean Nuclease entfernt. Die DNA-Sequenz I wird dann "stumpfendig" mit T 4 DNA-Ligase in das geöffnete Plasmid eingebaut (Fig. 6).

Durch das Triplett ATG für Methionin in Position 0 wird der Start für die Proteinsynthese festgelegt. Die Expression wird durch Abwesenheit von Tryptophan und/oder Anwesenheit von Indolylacrylessigsäure induziert.

6. Darstellung von Modifikationen

20

25

30

35

5

10

15

a) Verkürzungen am C-terminalen Ende des Proteins

Zur Darstellung von verkürzten Proteinmolekülen mit biologischer Aktivität des IL-2 wurde das Plasmid p 159/6 mit dem Restriktonsenzym Sal I umgesetzt und anschließend in an sich bekannter Weise mit Exonuctease III und S 1-Nuclease inkubiert. Nach Umsetzung mit Eco RI wurden nun Teilsequenzen des IL-2 erhalten, die an einem Ende die überlappenden Sequenzen für Eco RI tragen und am anderen Ende stumpfendig sind. Nach Addition einer chemisch synthetisierten DNA, die an einem Ende stumpfendig ist und hier als erstes Codon ein Stop-Codon aufweist, am anderen Ende dagegen den überhang einer Sal I-Sequenz trägt, kann diese verkürzte DNA-Sequenz in die gleichen Expressions-vektoren eingebaut werden.

b) Verkürzungen am N-terminalen Ende des Proteins.

Zur Konstruktion eines Hybridplasmids, das die DNASequenz für die Expression von Des-[Ala¹]-IL-2 enthält, wird aus dem Plasmid p 159/6 nach an sich
bekannten Methoden mit den Restriktionsenzymen Eco RI
und Hind III die DNA-Sequenz I inklusive Polylinkerteil des Plasmids herausgeschnitten, elektrophoretisch vom Restplasmid abgetrennt und mit dem
Restriktionsenzym Aha II nachgeschnitten. Das isolierte Aha II-Hind III-Fragment wird wie in Beispiel
5 b) beschrieben "stumpfendig" gemacht und dann mit
Sal I nachgeschnitten. Mit Hilfe des folgenden Adaptors

15

35.

10

5

5' AA TTC ATG 3'

at G TAC 5

erhält man nach Ligation mit dem mit Eco RI und Sal I geöffneten Plasmid pKK 177.3 ein neues Hybridplasmid, das das Gen zur Herstellung von Des-[Ala¹]-IL-2 enthält.

7. Transformation der Hybridplasmide.

Kompetente E. coli-Zellen werden mit 0,1 bis 1 μg der
Hybridplasmide, die die Sequenz I oder Derivate davon
enthalten, transformiert und auf Ampicillin enthaltende
Agarplatten plattiert. Anschließend lassen sich Klone,
die die korrekt integrierte IL-2-Gensequenz oder Derivate
davon in den entsprechenden Plasmiden enthalten, durch
DNA-Schnellaufarbeitung identifizieren (Maniatis a.a.0.).

8. Expression der IL-2-Aktivität aufweisenden Polypeptide

Nach Transformation der Hybridplasmide mit der DNA-

Sequenz I oder Derivaten davon in E. coli wird ein Polypeptid exprimiert, das außer der IL-2-Aminosäuresequenz bzw. abgewandelte Sequenzen am Aminoterminus noch eine zusätzliche Methionylgruppe trägt.

5

10

20

25

30

9. Aufarbeitung und Reinigung

Die zur gewünschten optischen Dichte kultivierten Bakterienstämme werden mit einem geeigneten Induktor, beispielsweise IPTG, hinreichend lange, beispielsweise 2-4 Stunden, inkubiert. Anschließend werden die Zellen mit 0,1 % Kresol und 0,1 mM Benzylsulfonylfluorid abgetötet. Auf einem SDS-PAA-Gel ist nach der Induktion eine Proteinbande mit einem Molgewicht von etwa 15 000 Dalton festzustellen. Nach Zentrifugieren oder Filtrieren wird die Zellmasse in einer Pufferlösung (50 mM Tris, 50 mM EDTA, pH 7,5) aufgenommen und mechanisch aufgeschlossen, beispielsweise mit einer French-Presse bzw. (R)DYNO-Mühle (Fa. Willy Bachofer, Basel), worauf die unlös-lichen Bestandteile abzentrifugiert werden.

Ein Teil des IL-2-Proteins verbleibt nach dem Zellaufschluß im Rückstand und kann mit 8 M Harnstoff, 6 M Guanidinium-Hydrochlorid, Pufferlösungen mit Detergentien ionischer oder nicht-ionischer Art und ähnlichen Lösemitteln solubilisiert werden. Aus diesen Lösungen wird das die IL-2-Aktivität enthaltende Protein nach üblichen Verfahren gereinigt. Geeignet sind Ionenaustauscher-, Adsorptions-, Gelfiltrationssäulen oder Affinitätschromatographie an Antikörpersäulen. Durch Natriumdodecylsulfat-Acrylamidgel- oder HPLC-Analytik werden Anreicherung und Reinheit des Produktes kontrolliert.

35 Zur biologischen Charakterisierung des IL-2-Proteins

werden T-Zellen verwendet, die strikt abhängig von der Anwesenheit von IL-2 im Medium sind. Die Zellteilungs-rate solcher Zell-Linien ist in gewissen Grenzen proportional zur IL-2-Konzentration des Mediums, die daher über die Aufnahme von ³H-Thymidin aus dem Medium festgestellt werden kann.

- 18 -

DNA-Sequenz I

Triple	ett Nr.						0	1	2
Amino						• •	Met	Ala	Pro
	otid Nr	•		1				10	
	Strang		•	5		TTC	ATG	GCG	CCG
nicht cod. Strang				3		G	TAC	CGC	GGC
3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Thr	Ser	Ser	Ser	Thr	Lys	Lys	Thr	Gln	Leu
	20				30			40	
ACC	TCT	TCT	TCT	ACC	AAA	AAG	ACT	CAA	CTG
TGG	AGA	AGA	AGA	TGG	TTT	TTC	TGA	GTT	GAC
					•	•			
13	14	15	16	17	18	19	20	21	22
Gln	Leu	Glu	His	Leu	Leu	Leu	Asp	Leu	Gln
. :	. 50	~	•		60 .		•	70	
CAA	CTG	GAA	CAC	CTG	CTG	CTG	GAC	CTG	CAG
GTT	GAC	CTT	GTG	GAC	GAC	GAC	CTG	GAC	GTC
		•						•	•
23	24	25	26	27	28	29	30	. 31	32
Met	Ile	Leu	Asn	Gly	Ile	Asn	Asn	Tyr	Lys
•	80				90		100		
ATG	ATC	CTG	AAC	GGT	ATC	AAC	AAC	TAC	AAA
TAC	TAG	GAC	TTG	CCA	TAG	TTG	TTG	ATG	TTT
	. ·								·
33	34	35	36	37	38	39	40	41	42
Asn	Pro	Lys	Leu	Thr	Arg	Met	Leu	Thr	Phe
	110				120		. 130 .		
AAC	CCG	AAA .	CTG	ACG	CGT	ATG	CTG	ACC	TTC
TTG	GGC	TTT	GAC	TGC	GCA	TAC	GAC	TGG	AAG

			••								
					- 19 -			HOE 8407 63249			
43	44	45	46	47	48	49	50	51	52		
Lys	Phe	Tyr	Met	Pro	Lys	Lys	Ala	Thr	Glu		
·	140		.*.		150		•	160			
AAA	TTC	TAC	ATG	CCG	AAA	AAA	GCT	ACC	GAA		
TTT	AAG	ATG	TAC	GGC	TTT	TTT	CGA	TGG	CTT		
						-					
53	54	55 ·	56	57	58	59	60	61	62		
Leu	Lys	His	Leu	Gln	Cys	Leu	Glu	Glu	Glu		
	170				180			190			
CTG	AAA	CAC	CTC	CAG	TGT	CTA	GAA	GAA	GAG		
GAC	TTT	GTG	GAG	GTC	. ACA	GAT	CTT	CTT	CTC		
						·					
63	64	65 ·	66	67 ·	68	69	70	71	72		
Leu	Lys	Pro	Leu	Glu-	Glu	Val	Leu	Asn	Leu		
	200		•		210			220			
CTG	AAA	CCG	CTG	GAG	GAA	GTT	CTG	AAC	CTG		
GAC	TTT	GGC	GAC	CTC	CTT	CAA	GAC	TTG	GAC		
							· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
73	74	75	. 76	77	78	. 79	80	81	82		
Ala	Gln	Ser	Lys	Asn	Phe	His	Leu	Arg	Pro		
	230			•	240			250			
GCT	CAG	TCT	AAA	TAA	TTC	CAC	CTG	CGT	CCG		
CGA	GTC	AGA	TTT	TTA	AAG	GTG	GAC	GCA	GGC		
83	84	85	86	87	88	89	90	91	92		
Arg	Asp	Leu	Ile	Ser	Asn	Ile	Asn	Val	Ile		
	260				270			280			
CGT	GAC	CTG	ATC	TCT	AAC	ATC	AAC	GTT	ATC		
GCA	CTG	GAC	TAG	AGA	TTG.	TAG	TTG	CAA	TAG		
						-	•				
93	94	95	96	97	98	99	100	101	102		
Val	Leu	Glu	Leu	Lys	Gly	Ser	Glu	Thr	Thr		
	290				300			310			
GTT	CTG	GAG	CTC	AAA	GGT	TCT	GAA	ACC	ACG		
CAA	GAC	CTC	· GAG	TTT	CCA	AGA	CTT	TGG	TGC		

								•		
103	104	105	106	107	108	109	110	111	112	
Phe	Met	Cys	Glu	Tyr	Ala	Asp	Glu	Thr	Ala	
	320				330			340		
TTC	ATG	TGC	GAA	TAC	GCG	GAC	GAA	ACT	GCG	
AAG	TAC	ACG	CTT	ATG	CGC	CTG	CTT	TGA	CGC	
			•	_						
113	114	115	116	117	118	119	120	121	122	
Thr	Ile	Val	Glu	Phe	Leu	Asn	Arg	Trp	Ile	
	350				360		370			
ACG '	ATC	GTT	GAA	TTT	CTG	AAC	CGT	TGG	ATC	
TGC	TAG	CAA	CTT	AAA	GAC	TTG	GCA	ACC	TAG	
•							-	-		
123	124	125	126	127	128	129	130	131	132	
Thr	Phe	Cys	Gln	Ser	Ile	Ile	Ser	Thr	Leu	
	380			390			400			
ACC	TTC	TGC	CAG	TCG	ATC	ATC	TCT	ACC	CTG	
TGG	AAG	ACG	GTC	AGC	TAG	TAG	AGA	TGG	GAC	
133	134	135								
Thr	~.*							-		
•	410							-		
ACC	TGA	TAG			3'					

51

TGG

ACT

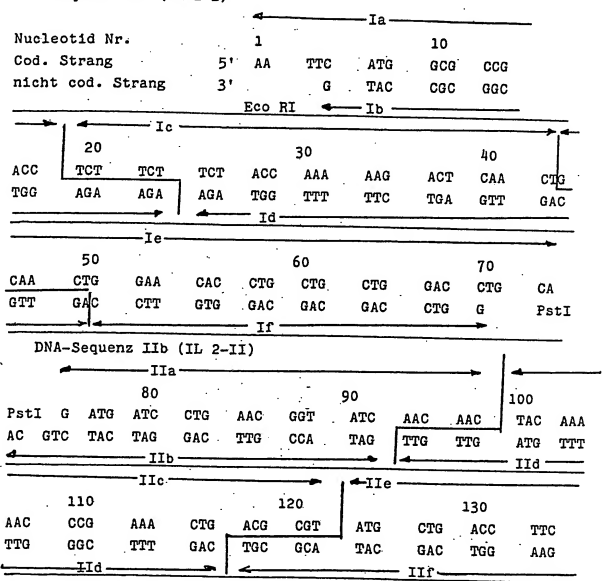
ATC

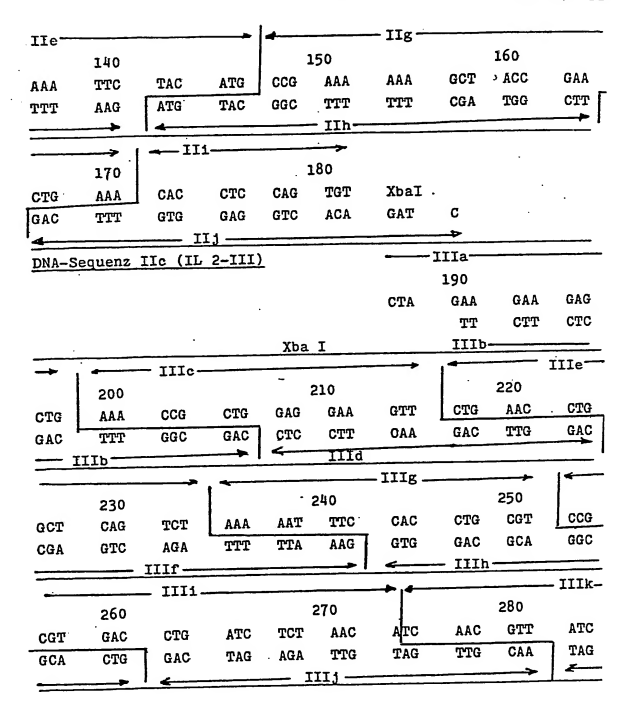
AGC

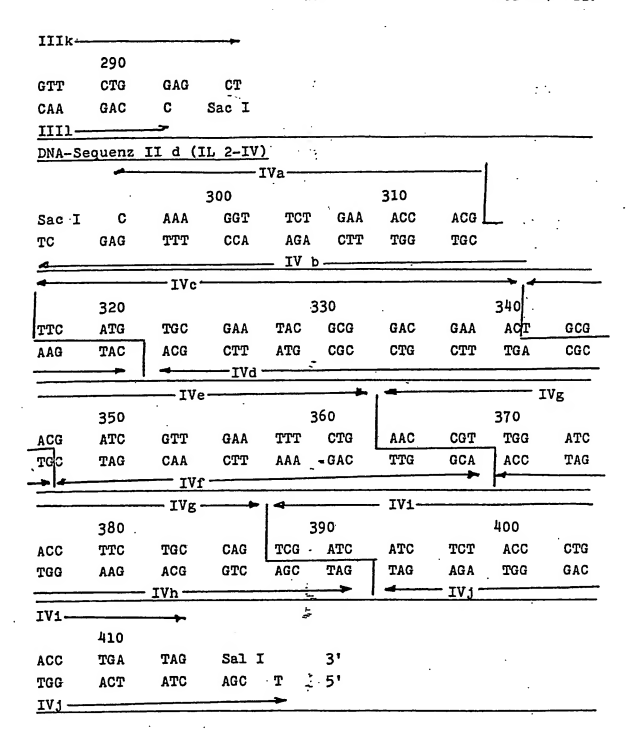
T

HOE 84/F 119

DNA-Sequenz II Sequenz IIa (IL 2-I)







PATENTANSPRUCHE:

- 1. Protein mit der biologischen Aktivität des Human-Interleukin-2 (IL-2), dadurch gekennzeichnet, daß es Teilsequenzen oder Derivate des IL-2 aufweist.
- 5 2. Protein gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es noch zusätzliche Aminosäuren zur Aminosäuresequenz des IL-2 aufweist.
- 3. Protein gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es aus der Aminosäuresequenz des IL-2 besteht, bei dem jedoch eine oder mehrere Aminosäuren am N-terminalen Ende fehlen.
- 4. Protein gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es aus der Aminosäuresequenz des IL-2 besteht, bei dem jedoch eine oder mehrere Aminosäuren am C-terminalen Ende fehlen.
- 5. Protein gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es aus der Aminosäuresequenz des IL-2 besteht, bei dem jedoch eine oder mehrere Aminosäuren am N-terminalen Ende zusätzlich vorhanden sind.
- 6. Protein gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es aus der Aminosäuresequenz des IL-2 besteht, bei dem jedoch eine oder mehrere Aminosäuren am C-terminalen Ende zusätzlich vorhanden sind.
- 7. Protein nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß am
 C-terminalen Ende noch eine oder mehrere Aminosäuren zusätzlich vorhanden sind.

- 8. Protein nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß am N-terminalen Ende noch eine oder mehrere Aminosäuren zusätzlich vorhanden sind.
- 9. Protein nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß eine oder mehrere Aminosäuren auch am C-terminalen Ende fehlen.
- 10. Protein nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß auch am C-terminalen Ende eine oder mehrere zusätzliche Aminosäuren vorhanden sind.
- 11. Protein nach Anspruch 3 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß eine oder mehrere Aminosäuren der Sequenz des IL-2 ausgetauscht werden.
 - 12. Gentechnologisches Verfahren zur Herstellung von IL-2, dadurch gekennzeichnet, daß ein synthetisches Gen eingesetzt wird, das die DNA-Sequenz I (Nucleotide 9 bis 407 entsprechend den Aminosäuren 1 bis 133) ganz oder teilweise enthält.

- 13. Gentechnologisches Verfahren zur Herstellung von Proteinen mit biologischer Aktivität des IL-2 gemäß Anspruch
 3, 4 und 9, dadurch gekennzeichnet, daß ein synthetisches
 Gen eingesetzt wird, das die DNA-Sequenz I (Nucleotid 9=
 bis 407 entsprechend den Aminosäuren 1 bis 133) ganz oder
 teilweise enthält.
- 30 14. Gentechnologisches Verfahren zur Herstellung von Proteinen mit biologischer Aktivität des IL-2 gemäß Anspruch
 2, 5, 6, 7, 8 und 10, dadurch gekennzeichnet, daß ein
 synthetisches Gen eingesetzt wird, das zusätzlich zur
 DNA-Sequenz I (Nucleotide 9 bis 407 entsprechend den
 Aminosäuren 1 bis 133) oder

HOE 84/F 119

Teilen dieser Sequenz ein oder mehrere Nucleotid-Triplett(s) (entsprechend einer oder mehrerer zusätzlicher Aminosäuren) enthält.

- 5 15. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß das Gen die DNA-Sequenz I (Nucleotide 6 bis 407 entsprechend den Aminosäuren 0 bis 133), gefolgt von einem oder zwei Stop-Codon(s), enthält.
- 10 16. Verfahren nach Anspruch 13 und 14, dadurch gekennzeichnet, daß das Gen vor dem Triplett für die erste Aminosäure das Codon ATG aufweist und nach der letzten Aminosäure zwei Stop-Codons aufweist.
- 15 17. Verfahren nach Anspruch 12 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß als Wirtsorganismus E. coli dient.
 - 18. DNA-Sequenz I mit den Nucleotiden 9 bis 407 (Aminosäuren 1 bis 133).

- 19. DNA-Sequenz I mit den Nucleotiden 6 bis 407 (Aminosäuren 0 bis 133), gefolgt von einem oder zwei Stop-Codon(s).
- 20. DNA-Sequenzen II a (IL 2-I), II b (IL 2-II), II c (IL 2-III) und II d (IL 2-IV).
 - 21. DNA-Oligonucleotide I a bis IV j.
- 22. Hybridplasmide, die zwischen einer Eco RI- und einer
 30 Pst I-Schnittstelle die DNA-Sequenz II a (IL 2-I) enthalten.
 - 23. Hybridplasmide, die zwischen einer Pst I- und einer Xba I-Schnittstelle die DNA-Sequenz II b (IL 2-II) enthalten.

- 24. Hybridplasmide, die zwischen einer Xba I- und einer Sac I-Schnittstelle die DNA-Sequenz II c (IL 2-III) enthalten.
- 5 25. Hybridplasmide, die zwischen einer Sac I- und einer Sal I-Schnittstelle die DNA-Sequenz II d (IL 2-IV) enthalten.
- 26. Hybridplasmide, die zwischen einem Eco RI- und einer Sal-10 I-Schnittstelle die DNA-Sequenz I enthalten.
 - 27. Hybridplasmide, die die DNA-Sequenz I (Nucleotide 6-413) enthalten.
- 15 28. Wirtsorganismen, die Hybridplasmide nach Anspruch 22 bis 27 enthalten.
 - 29. E. coli, enthaltend ein Hybridplasmid nach Anspruch 12 bis 27.

Patentansprüche für Österreich

- 1. Gentechnologisches Verfahren zur Herstellung von IL-2, dadurch gekennzeichnet, daß ein synthetisches Gen eingesetzt wird, das die DNA-Sequenz I (Nucleotide 9 bis 407 entsprechend den Aminosäuren 1 bis 133) ganz oder teilweise enthält.
- 2. Gentechnologisches Verfahren zur Herstellung von Proteinen mit biologischer Aktivität des IL-2, das aus der Aminosäuresequenz des IL-2 besteht, bei dem jedoch eine oder mehrere Aminosäuren am N-terminalen Ende und/oder am C-terminalen Ende fehlen, dadurch gekennzeichnet, daß ein synthetisches Gen eingesetzt wird, das die DNA-Sequenz I (Nucleotid 9-bis 407 entsprechend den Aminosäuren 1 bis 133) ganz oder teilweise enthält.
- 3. Gentechnologisches Verfahren zur Herstellung von Proteinen mit biologischer Aktivität des IL-2, bei dem noch
 zusätzlich Aminosäuren zur Aminosäuresequenz des IL-2
 am N-terminalen Ende und/oder am C-terminalen Ende vorhanden sind, oder an einem der Enden Aminosäuren fehlen
 und am anderen noch eine oder mehrere Aminosäuren zusätzlich vorhanden sind, dadurch gekennzeichnet, daß
 ein synthetisches Gen eingesetzt wird, das zusätzlich
 zur DNA-Sequenz I (Nucleotide 9 bis 407 entsprechend
 den Aminosäuren 1 bis 133) oder Teilen dieser Sequenz
 ein oder mehrere Nucleotid-Triplett(s) (entsprechend
 einer oder mehrerer zusätzlicher Aminosäuren) enthält.
 - 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Gen die DNA-Sequenz I (Nucleotide 6 bis 407 entsprechend den Aminosäuren 0 bis 133), gefolgt von einem oder zwei Stop-Codon(s), enthält.
 - 5. Verfahren nach Anspruch 2 und 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Gen vor dem Triplett für die erste Amino-

säure das Codon ATG aufweist und nach der letzten Aminosäure zwei Stop-Codons aufweist.

6. Verfahren nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß als Wirtsorganismus E. coli dient.

